# (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 24. Juni 2004 (24.06.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/052436 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>:
- \_ \_ \_
- (72) Erfinder; und

- (21) Internationales Aktenzeichen:
- PCT/EP2003/013959

A61M 15/00

- (22) Internationales Anmeldedatum:
  - 9. Dezember 2003 (09.12.2003)
- (25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

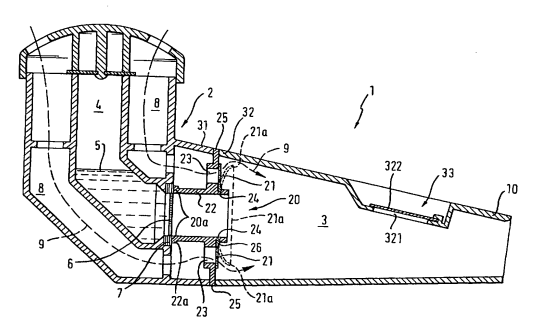
102 57 381.6

9. Dezember 2002 (09.12.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): PARI GMBH SPEZIALISTEN FÜR EFFEKTIVE INHALATION [DE/DE]; Moosstrasse 3, 82319 Starnberg (DE).
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WALDNER, Robert [DE/DE]; Weidenweg 2, 86971 Peiting (DE). HÄUSER, Daniela [DE/DE]; Sarasatestrasse 73, 81247 München (DE). HETZER, Uwe [DE/DE]; Gottfried-Böhm-Ring 67, 81369 München (DE). URICH, Markus [DE/DE]; Arno-Assmann-Strasse 9, 81739 München (DE).
- (74) Anwälte: HOFFMANN EITLE usw.; Arabellastrasse 4, 81925 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: INHALATION THERAPY DEVICE
- (54) Bezeichnung: INHALATIONSTHERAPIEVORRICHTUNG



(57) Abstract: The inhalation therapy device comprises an aerosol generator (2) and a mixing chamber (3). The introduction of ambient air is achieved by means of supply channels (9) under the control of an inspiration valve (20), comprising an aerosol passage (22), a region with inspiration air through openings (23) and a valve element (21). The aerosol passage (22) surrounds the membrane (6) of the aerosol generator (2), whereby a front face edge (22a) of the tubular aerosol passage (22) lies along a sealing line (20a) on a surface of the aerosol generator (2).





(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

vor Ablauf der f\(\text{u}\)r \(\text{Anderungen der Anspr\(\text{u}\)che geltenden
 Frist; Ver\(\text{o}\)ffentlichung wird wiederholt, falls \(\text{Anderungen}\)
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

(57) Zusammenfassung: Die Inhalationstherapievorrichtung umfasst einen Aeorsolgenerator (2) und eine Mischkammer (3). Die Zuführung von Umgebungsluft erfolgt über Zuluftkanäle (9) unter Kontrolle eines Einatemventils (20), das einen Aoerosoldurchlass (22), einen Bereich mit Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) und ein Ventilelement (21) aufweist. Der Aerosoldurchlass (22) umgibt die Membran (6) des Aerosolgenerators (2), wobei ein stirnseitiger Rand (22a) der rohrartigen Aerosolführung (22) auf einer Oberfläche des Aerosolgenerators (2) längs einer Dichtlinie (20a) aufliegt.

480° a 270 09 Jun 2000

Inhalationstherapievorrichtung

# Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine Inhalationstherapievorrichtung mit einem Aerosolmembrangenerator und einer Mischkammer sowie einem Einatemventil.

Mit Inhalationstherapievorrichtungen dieser Art können medikamenthaltige Flüssigkeiten, flüssige Medikamente oder andere therapeutisch einsetzbare Flüssigkeiten, beispielsweise Salzlösungen, vernebelt werden, um dem Patienten ein Aerosol für die Inhalation darzubieten.

DE 199 53 317 A beschreibt eine derartige
Inhalationstherapievorrichtung mit einem
Membranaerosolgenerator, dessen Membran durch einen
Schwingungsgenerator in Schwingungen versetzt wird, wodurch
eine auf der einen Seite der Membran anstehende Flüssigkeit
durch die Membran hindurch vernebelt und in eine Mischkammer

hinein abgegeben wird. In der Mischkammer durchmischt sich das Aerosol während des Einatmungsvorgangs mit Umgebungsluft, die der Mischkammer durch einen um einen Flüssigkeitsvorratsbehälter gebildeten Ringspalt zugeführt wird. In dem Ringspalt ist ein ebenes kreisförmiges Einatemventil vorgesehen, das den Ringspalt während der Einatemphase freigibt und während der Ausatemphase verschließt.

Wenn bei dem bekannten Therapievernebler der Patient in die Vorrichtung hinein ausatmet, gelangt zwar ein großer Teil der Atemluft über ein in einem Mundstück der Vorrichtung vorgesehenes Ausatemventil unmittelbar in Umgebung, jedoch sind auch der Aerosolmembrangenerator und der Bereich des Flüssigkeitsvorratsbehälters einem Teil der Atemluft ausgesetzt. Es kommt auf diese Weise zu unerwünschten Verunreinigungen des Aerosolgenerators.

Das von der Erfindung zu lösende Problem besteht vor dem Hintergrund dieses Standes der Technik darin, eine Inhalationstherapievorrichtung anzugeben, bei der das Einatemventil derart gestaltet ist, dass das Risiko einer Verunreinigung des Aerosolmembrangenerators durch die Atemluft des Patienten während der Ausatemphasen verringert ist.

Dieses Problem wird erfindungsgemäß gelöst durch eine Inhalationstherapievorrichtung mit einem Aerosolmembrangenerator, mit einem Flüssigkeitsvorratsbehälter, in den eine therapeutisch einsetzbare Flüssigkeit einfüllbar ist, mit einer Membran, die auf einer Seite mit dem Flüssigkeitsbehälter derart in Verbindung steht, dass eine in den Flüssigkeitsvorratsbehälter eingefüllte Flüssigkeit in Berührung mit einer Seite der Membran gelangt, und mit einem Schwingungsgenerator für die

Erzeugung von Schwingungen, durch die eine in den Flüssigkeitsvorratsbehälter eingefüllte Flüssigkeit durch Öffnungen der Membran hindurch auf der anderen Seite der Membran zu einem Aerosol zerstäubt wird. Ferner weist die erfindungsgemäße Inhalationstherapievorrichtung eine Mischkammer, in die hinein der Aerosolmembrangenerator das Aerosol erzeugt, und ein Einatemventil auf, das in Einatemphasen den Zustrom von Umgebungsluft in die Mischkammer zulässt und in Ausatemphasen das Austreten des Aerosols aus der Mischkammer verhindert und das einen Wandabschnitt der Mischkammer bildet. Das Einatemventil wiederum umfasst einen Aerosoldurchlass, durch den das von dem Membrangenerator erzeugte Aerosol in die Mischkammer gelangt, der mit einem Abschnitt auf einer Oberfläche des Aerosolmembrangenerators die Membran längs zumindest einer Dichtlinie umschließend angeordnet ist und der sich in die Mischkammer hinein öffnend erstreckt, zumindest eine Atemluftdurchtrittsöffnung, die in einem Bereich um den Aerosoldurchlass angeordnet ist, und ein Ventilelement, das im Bereich um den Aerosoldurchlass derart angeordnet ist, dass das Ventilelement die zumindest eine Atemluftdurchtrittsöffnung in Ausatemphasen verschließt und in Einatemphasen freigibt.

Durch die räumlich benachbarte Anordnung des
Aerosoldurchlasses, der Atemluftdurchtrittsöffnung und des
Ventilelements wird ein Einatemventil geschaffen, das sich als
Wandabschnitt der Mischkammer eignet und dadurch vor dem
Membranvernebler angeordnet werden kann. Die außerhalb der
Mischkammer liegenden Teile der Gesamtvorrichtung sind deshalb
besser vor Verunreinigungen geschützt. Der Aerosoldurchlass
stellt nicht nur sicher, dass eine Abdichtung der Mischkammer
im Bereich um die Membran herum erfolgt, sondern unterstützt
auch wirksam die Ausbreitung des Aerosols von der Membran in
die Mischkammer hinein. Dabei ist vorteilhaft, dass durch den

Aerosoldurchlass eine zuverlässige Abdichtung an der Oberfläche des Aerosolgenerators um die Membran herum gewährleistet werden kann. Ferner wird bei dem erfindungsgemäßen Inhalationstherapiegerät die Atemluft bezogen auf den Aerosoldurchlass außen geführt und schirmt dadurch das durch den Aerosoldurchlass in die Mischkammer eintretende Aerosol gewissermaßen ab, so dass eine unerwünschte Impaktion der Aerosolpartikel bzw. -tröpfchen an der Wand der Mischkammer verringert wird.

Vorzugsweise sind mehrere Atemlufdurchtrittsöffnungen vorhanden, die von dem einen oder von mehreren getrennten oder miteinander verbundenen Ventilelementen verschlossen bzw. freigegeben werden.

Für die einfache Halterung des Ventilelements ist eine umlaufende Nut vorgesehen.

Um das Risiko von Beschädigungen zu verringern und die Halterung zu verbessern, weist das Ventilelement am Rand für die Halterung in der umlaufenden Nut eine Verdickung auf.

In einer bevorzugten Ausgestaltung ist der Aerosoldurchlass rohrartig und das Ventilelement ringförmig ausgebildet. Das Ventilelement nimmt dann den rohrartige Aerosoldurchlass in der Ringöffnung auf. Vorzugsweise ist in diesem Fall die umlaufende Nut für die Aufnahme des Ventilelements in der äußeren Mantelfläche des rohrartigen Aerosoldurchlasses vorgesehen.

In einer bevorzugten Ausgestaltung wird der rohrartige Aerosoldurchlass durch eine zylindrische Hülse gebildet, an deren Mantelfläche ein die Atemluftdurchtrittsöffnungen aufnehmender Bereich vorgesehen ist, der sich im wesentlichen senkrecht zur Längsachse der Hülse erstreckt. Vorzugsweise ist die Hülse konzentrisch zu der Membran angeordnet. In Anpassung an diese Gestaltung ist das Ventilelement kreisringförmig ausgebildet und nimmt die zylindrische Hülse in der Ringöffnung auf. Entsprechend weist das ringförmige Ventilelement am Rand der Ringöffnung für die Halterung an der zylindrischen Hülse eine Verdickung auf. Zur Fixierung ist vorteilhafterweise die umlaufende Nut für die Aufnahme des Randes der Ringöffnung des Ventilelements in der Mantelfläche der zylindrischen Hülse vorgesehen.

Um Beschädigungen zu vermeiden und die Abdichtung der Mischkammer im Bereich der Membran zu unterstützen, weist der Aerosoldurchlass in dem der Oberfläche des Aerosolmembrangenerators zugewandten Bereich eine Verdickung auf.

In einer Grundform erstrecken sich die Atemluftdurchtrittsöffnungen im wesentlichen parallel zu dem Aerosoldurchlass. In einer vorteilhaften Gestaltung verlaufen die Atemluftdurchtrittsöffnungen jedoch spiralartig, um der durch die Öffnungen strömenden Luft einen Drall aufzuprägen.

Grundsätzlich ist eine Gestaltung zu bevorzugen, bei der die Atemluftdurchtrittsöffnungen als Kreisringabschnitte gebildet werden.

Das Einatemventil ist insgesamt vorzugsweise mit einem Randabschnitt ausgestaltet, der für die Halterung des Einatemventils, insbesondere für das Einklemmen zwischen Aerosolgenerator und Mischkammer ausgestaltet ist.

Vorzugsweise sind die Atemluftdurchtrittsöffnungen derart

schräg verlaufend ausgestaltet, dass die Atemluft von der Fixierungsstelle des Ventilelements weg geführt wird. Dadurch wird die Auslösung des Ventils zu Beginn der Einatemphasen unterstützt und eine verbesserte Strömungsführung unterstützt, die zu geringen Depositionsraten insbesondere an den Mischkammerwänden führt.

Geringere Depositionsraten werden auch durch eine Gestaltung erzielt, bei der die Atemluftdurchtrittsöffnungen allseitig um den Aerosoldurchlass herum vorgesehen sind.

In einer speziellen Ausgestaltung ist der Bereich der Atemluftdurchtrittsöffnungen im wesentlichen in einer Ebene mit der Membran angeordnet.

Bevorzugt ist das Ventilelement aus einem elastischen Material hergestellt. Auch das Einatemventil ist vorzugsweise aus einem elastischen Material hergestellt.

Die Erfindung wird im Folgenden anhand eines Ausführungsbeispiels und unter Bezugnahme auf die Zeichnungen genauer erläutert. In den Zeichnungen zeigt:

- Fig. 1 eine geschnittene Ansicht eines
  Ausführungsbeispiels einer erfindungsgemäßen
  Inhalationsvorrichtung;
- Fig. 2 in einer Ausschnittsansicht den Bereich der Atemluftdurchtrittsöffnungen mit spiralartig ausgebildeten Öffnungen;
- Fig. 3A und 3B perspektivische Ansichten eines erfindungsgemäßen Einatemventils;



Fig.	4	ein weiteres Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Inhalationsvorrichtung;
Fig.	5	eine Abwandlung des Ausführungsbeispiels gemäß Figur 4;
Fig.	6	ein weiteres Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Inhalationsvorrichtung;
Fig.	7	eine Abwandlung des Ausführungsbeispiels gemäß Figur 6; und
Fig.	8	ein weiteres Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Inhalationsvorrichtung.

7

Die Figur 1 zeigt ein Ausführungsbeispiel eines erfindungsgemäßen Inhalationstherapiegerätes 1, das einen Aerosolmembrangenerator 2 und eine Mischkammer 3 aufweist. In dem gezeigten Ausführungsbeispiel sind die beiden Komponenten als getrennte Einheiten ausgelegt, die miteinander auf geeignete Weise verbunden werden, so dass beide Komponenten als funktionsfähige Einheit sicher gemeinsam gehandhabt werden können.

Der Aerosolgenerator 2 des Ausführungsbeispiels aus Figur 1 umfasst einen Flüssigkeitsvorratsbehälter 4, in den eine medikamenthaltige Flüssigkeit 5 einfüllbar ist, und eine Membran 6, die den Flüssigkeitsvorratsbehälter 4 an einer geöffneten Fläche abschließt. Dadurch steht die Membran 6 auf einer Seite mit dem Flüssigkeitsbehälter 4 derart in Verbindung, dass die in den Flüssigkeitsvorratsbehälter eingefüllte Flüssigkeit 5 die eine Seite der Membran 6 berührt. An der Membran 6 ist ein Schwingungsgenerator 7, beispielsweise ein Piezo-Element, angeordnet, durch den die

Membran 6 in Schwingungen versetzt wird, wenn der Schwingungsgenerator 7 angesteuert wird. In dem hier gezeigten Ausführungsbeispiel sind Membran 6 und Schwingungsgenerator 7 rotationssymmetrisch ausgelegt, so dass der Schwingungsgenerator 7 die Membran konzentrisch umgibt.

Wird der Schwingungsgenerator 7 angeregt, also beispielsweise das Piezo-Element mit einer Wechselspannung beaufschlagt, wird die Membran 6 in Schwingungen versetzt, so dass die in den Flüssigkeitsvorratsbehälter eingefüllte und an der Membran 6 anstehende Flüssigkeit 5 durch Öffnungen in der Membran hindurch auf die andere Seite der Membran 6 gefördert und dort zu einem Aerosol zerstäubt wird. Das Aerosol wird in die Mischkammer 3 hinein abgegeben.

Bei dem in Figur 1 gezeigten Ausführungsbeispiel ist ferner ein Mundstück 10 vorgesehen, das in dem gezeigten Beispiel einstückig mit der Mischkammer 3 ausgebildet ist, das aber in einer abgewandelten Ausführungsform auch von der Mischkammer 3 trennbar ausgestaltet werden kann. Über das Mundstück 10 inhaliert der Patient das von dem Aerosolmembrangenerator 2 erzeugte und in die Mischkammer 3 abgegebene Aerosol, wenn er durch das Mundstück einatmet.

Während der Einatemphase strömt Umgebungsluft durch Zuluftkanäle 8, die in dem Aerosolmembrangenerator 2 ausgebildet sind, in das Therapiegerät und gelangt in die Mischkammer 3; der Strömungsverlauf der Zuluft ist in Figur 1 mit den gestrichelten Pfeillinien 9 angedeutet. Dabei ist ein Ventilelement 21, das im weiter unten noch ausführlich beschrieben wird, angehoben, was in Figur 1 der gestrichelten Position 21a entspricht.

Erfindungsgemäß ist zur Steuerung/Kontrolle der Zuluft ein

WO 2004/052436



Einatemventil 20 vorgesehen, das in Einatemphasen den Zustrom von Umgebungsluft in die Mischkammer zulässt, das aber in Ausatemphasen verhindert, dass die ausgeatmete Atemluft aus der Mischkammer heraus zu dem Aerosolmembrangenerator 2 gelangt. Damit verhindert das erfindungsgemäße Einatemventil 20, dass in Ausatemphasen das Aerosol mit der Atemluft aus der Mischkammer transportiert wird und dass Atemluft in den Aerosolmembrangenerator 2 strömt. Dadurch wird in dem Aerosolgenerator 2 der Bereich um den Flüssigkeitsbehälter 4 herum, in dem sich oftmals auch andere Komponenten, beispielsweise elektrische Anschlüsse für die Ansteuerung des Piezo-Kristalls befinden, vor Atemluft und damit vor Verunreinigungen geschützt, die mit der Atemluft in das Therapiegerät gelangen können. Somit schützt das erfindungsgemäße Einatemventil 20 das Innere des Aerosolgenerators 2 während der Ausatemphasen, indem es die Mischkammer 3 zum Aerosolmembrangenerator 2 hin verschließt.

Die Ausatemluft wird auf andere Weise aus der Mischkammer 3 bzw. dem Mundstück 10 geführt, beispielsweise über ein an sich bekanntes Mundstückventil 32, das eine Mundstückventilöffnung 321 und ein Mundstückventilelement 322 umfasst. Auf die Funktionsweise des Mundstückventils wird hier aber nicht näher eingegangen.

Erfindungsgemäß bildet das Einatemventil 20, wie in Figur 1 gezeigt, einen Wandabschnitt der Mischkammer 3, in dem es einen offen Wandbereich der Mischkammer 3 verschließend ergänzt. Bei der in Figur 1 gezeigten Ausführung ist das Einatemventil 20 zwischen Aerosolmembrangenerator 2 und Mischkammer 3 eingeklemmt.

Das Einatemventil 20 umfasst einen Aerosoldurchlass 22, der es dem Aerosol gestattet, von der Membran in die Mischkammer zu gelangen. Außerdem umfasst das Einatemventil 20 eine oder mehrere Atemluftdurchtrittsöffnungen 23, durch die in den Eintatemphasen Zuluft in die Mischkammer gelangt und die in den Ausatemphasen verschlossen sind. Dazu besitzt das Einatemventil 20 ein oder mehrere Ventilelemente 21. Dieser grundsätzliche Aufbau wird im folgenden anhand des Ausführungsbeispiels gemäß Figur 1 exemplarisch näher erläutert.

Bei dem gezeigten Ausführungsbeispiel umfasst das
Einatemventil 20 eine zylindrische Hülse 22, die den
Aerosoldurchlass darstellt, durch den das von der Membran
abgegebene Aerosol in die Mischkammer 3 strömt. Die Hülse ist
an der Membran 6 ausgerichtet und vorzugsweise konzentrisch
zur Membran 6 angeordnet. Die Hülse 22 liegt mit einer
Stirnseite auf einer Oberfläche des Membrangenerators 2 auf,
die die Membran 6 umgibt. Dadurch wird eine Abdichtung der
Mischkammer im Bereich um die Membran 6 herum geschaffen, die
verhindert, dass in Ausatemphasen Atemluft an der Membran 6
vorbei strömt.

Grundsätzlich betrachtet weist der Aerosoldurchlass 22 zu diesem Zweck einen Bereich auf, der auf einer Oberfläche des Aerosolmembrangenerators 2 angeordnet ist, so dass die Membran längs zumindest einer Dichtlinie 20a umschlossen ist. Auf diese Weise stellt der Aerosoldurchlass 22 des Einatemventils 20 sicher, dass einerseits das Aerosol von der Membran 6 in die Mischkammer 3 gelangen kann und dass andererseits eine Abdichtung der Mischkammer 3 im Bereich des Aerosolmembrangenerators 2 erfolgt.

Wie sich aus den Figur 1 ergibt, ist bei dem gezeigten Ausführungsbeispiel um die Hülse 22 herum ein Bereich vorgesehen, in dem Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 vorgesehen



sind. Der die Atemluftdurchtrittsöffnungen enthaltende Bereich erstreckt sich im wesentlichen senkrecht zur Längsachse der Hülse 22. Die Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 liegen konzentrisch zur zylindrischen Hülse 22 und sind in Form von Kreisringsegmenten gebildet, von denen eines in Figur 2 gezeigt ist.

Die in Figur 2 gezeigt Ausführung der
Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 ist in sofern bemerkenswert,
als die Öffnungen, abweichend von einer Grundform, bei der die
Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 im wesentlichen parallel zum
Aerosoldurchlass 22 verlaufen, derart schräg ausgebildet sind,
dass sich eine spiralförmige Gestaltung ergibt. Diese
Ausbildung ist in Figur 2 anhand des Schnitts entlang der
Linie A-A verdeutlicht. Durch die spiralartige
Schräggestaltung der Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 wird der
Atemluft, die durch diese Öffnungen strömt, ein Drall
aufgeprägt, der dazu führt, dass die Atemluft das durch den
Aerosoldurchlass strömende Aerosol in der Mischkammer außen
umgibt und gewissermaßen einschließt. Dadurch wird die Gefahr
einer Impaktion der Aerosolpartikel auf der Innenwand der
Mischkammer 3 weiter reduziert.

Auf der der Mischkammer zugewandten Seite des Bereichs der Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 ist ein Ventilelement 21 angeordnet, das bei dem gezeigten Ausführungsbeispiel kreisringförmig und flach ist und das die zylindrische Hülse 22 in seiner zentrischen Ringöffnung aufnimmt. Figur 1 zeigt neben der Stellung, in der das Ventilelement 21 die Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 verschließt, in gestrichelter Darstellung das Ventilelement 21a in angehobener Stellung, d.h. während der Einatemphasen.

Zur Halterung des Ventilelements 21 weist die Hülse 22 in der

WO 2004/052436



äußeren Mantelfläche vorzugsweise eine umlaufende Nut 24 auf, in der der innere Rand der Ringöffnung des Ventilelements 21 angeordnet ist. Der Rand der Ringöffnung ist dabei mit einer Verdickung 26 versehen. Dadurch wird nicht nur eine sichere Halterung des Ventilelements 21 in der Nut 24 gewährleistet, sondern auch der innere Rand der Ringöffnung gegen Beschädigungen beim Aufstecken geschützt.

Bei dem in Figur 1 gezeigten Ausführungsbeispiel ist das
Einatemventil 20 zwischen einem Wandabschnitt 31 des
Aerosolgenerators 2 und einem Wandabschnitt 31 der Mischkammer
3 angeordnet und vorzugsweise derart gehaltert, beispielsweise
eingeklemmt, dass das Einatemventil 20 sicher fixiert und
dessen Aerosoldurchlass 22 exakt positioniert ist. Das
Einatemventil 20 weist dazu einen äußeren Randabschnitt 25
auf, der für die Halterung/Fixierung an dem Aerosolgenerator 2
und/oder der Mischkammer 3 ausgebildet ist. Besonders
vorteilhaft ist das in Figur 1 gezeigte Ausführungsbeispiel
auch deshalb, weil das Einatemventil 20 zur Abdichtung der
Verbindungsstelle zwischen Aerosolgenerator 2 und Mischkammer
3 eingesetzt wird. Dazu ist der Randabschnitt 25 des
Einatemventils 20 an die stirnseitigen Querschnitte des
Aerosolgenerators 2 und der Mischkammer 3 angepasst.

Die Figuren 3A und 3B zeigen, dass die Anpassung des Randabschnitts 25 an den Querschnitt des Membranaerosolgenerators 2 / der Mischkammer 3 sehr weit gehen kann, wobei aber stets problemlos ein Übergang zu dem erfindungsgemäßen Bereich mit den Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 geschaffen werden kann. Durch diese Art der Anpassung wird erreicht, dass das für Abdichtungszwecke grundsätzlich geeignete Material des Einatemventils 20 auch für die Abdichtung des Übergangs zwischen Aerosolgenerator 2 und Mischkammer 3 herangezogen wird.

Daraus ergibt sich ferner, dass das erfindungsgemäße Einatemventil 20 vorzugsweise nur aus zwei Teilen aufgebaut ist. Denn der eine Teil umfasst in einem Stück die Hülse 22, den Bereich der Atemluftdurchtrittsöffnungen 23, den Übergangsbereich zum Randabschnitt 25 und den Randabschnitt 25 selbst; den anderen Teil bildet das Ventilelement 21.

Aus den Figuren 1 und 3A ergibt sich ferner, dass das der Membran zugewandte stirnseitige Ende der zylindrischen Hülse 22 vorzugsweise eine umlaufende Verdickung 22a aufweist. Dadurch wird die Gefahr einer Beschädigung des stirnseitigen Endes der Hülse verringert. In Figur 3B, die eine perspektivische Ansicht eines erfindungsgemäßen Einatemventils von der Seite der Mischkammer 3 her zeigt, ist die Verdickung 26 an der inneren Kante der Ringöffnung des Ventilelements 21 deutlich erkennbar.

Figur 4 zeigt ein weiteres Ausführungsbeispiel eines erfindungsgemäßen Einatemventils 20 in einer Darstellung, in der Teile des Aerosolmembrangenerators 2 und der Mischkammer 3 nicht wiedergegeben sind; diesbezüglich wird auf Figur 1 verwiesen. In Figur 4 ist der Vorratsbehälter 4 und die Flüssigkeit 5 erkennbar, die an die Membran 6 angrenzt. Die Membran 6 ist bei diesem Ausführungsbeispiel mit einem Kalottenabschnitt 6a versehen, der sich zur Mischkammer 3 hin wölbt. Ein Befestigungsabschnitt 6b der Membran 6 dient der Befestigung der Membran an einem Träger 6c, an dem der Schwingungsgenerator 7, beispielsweise das Piezo-Element, befestigt ist. Hinsichtlich des Funktionsprinzips des Aerosolgenerators dieses Ausführungsbeispiels wird auf die Ausführungen weiter oben in Bezug auf Figur 1 verwiesen.

Das erfindungsgemäße Einatemventil 20 dieses

PCT/EP2003/013959

Ausführungsbeispiels umfasst einen Aerosoldurchlass 22, der es dem von der Membran abgegebenen Aerosol gestattet, in die Mischkammer 3 zu gelangen. Der Aerosoldurchlass 22 ist bei diesem Ausführungsbeispiel im wesentlichen ein flaches trichterförmiges Gebilde. Der Aerosoldurchlass 22 weist einen Bereich auf, der auf einer Oberfläche des Aerosolmembrangenerators 2, gemäß Figur 4 eine Oberfläche des Schwingungsgenerators 7, aufliegt und die Membran 6 längs einer Dichtlinie 20a umgibt. Dieser Bereich des Aerosoldurchlasses 22 ist vorzugsweise mit einer Verdickung 22a ausgestattet. Bei dem in Figur 4 gezeigten Ausführungsbeispiel ist erkennbar, dass der Aerosoldurchlass 22, die sich ergebende Dichtlinie 20a und die Verdickung 22a vorzugsweise rotationssymmetrisch sind.

14

Bei dem Aerosoldurchlass 22 sind eine oder mehrere Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 in einem dafür vorgesehenen Bereich ausgebildet. Diese Öffnungen werden zur Mischkammer 3 hin von einem Ventilelement 21 abgedeckt, so dass die Öffnungen während der Einatemphasen freigegeben und während der Ausatemphasen verschlossen sind. Die Einzelheiten des Ventilelements 21 entsprechen denen des Ventilelements des zuvor geschilderten Ausführungsbeispiels, so dass an dieser Stelle auf die Erläuterungen oben verwiesen werden kann.

Zur sicheren Halterung ist an dem Aerosoldurchlass 22 gemäß Figur 4 ein Vorsprung 24a vorgesehen, der bei rotationssymmetrischer Gestaltung des Aerosoldurchlasses kreisförmig. In diesem Vorsprung 24a ist die umlaufende Nut 24 ausgebildet, in der das Ventilelement 21, vorzugsweise mit der Verdickung 26, fixiert ist.

Auch bei dem Ausführungsbeispiel gemäß Figur 4 schließt sich an den Bereich mit den Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 ein

WO 2004/052436 PCT/EP2003/013959

Randbereich 25 an, der zur Halterung des Einatemventils 20 dient, indem der Rand 25 beispielsweise zwischen einer Wand 31 des Aerosolmembrangenerators 2 und einer Wand 32 der Mischkammer 3 eingeklemmt wird.

Figur 5 zeigt eine Abwandlung des Ausführungsbeispiels gemäß Figur 4, auf dessen Beschreibung auch für Figur 5 Bezug genommen wird. Zur Verdeutlichung der Abwandlung sind in Figur 5 nur solche Bezugszeichen angegeben, die in unmittelbarer Beziehung zu der Abwandlung stehen.

Abweichend von dem Ausführungsbeispiel gemäß Figur 4 sind bei dem Ausführungsbeispiel gemäß Figur 5 die Atemluftöffnungen 23 nach außen schräg verlaufend ausgebildet. Mit anderen Worten, die Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 erstrecken von der fixierten Stelle des Ventilelements 21 weg, das in der Nut 24 gehaltert ist. Dadurch wird die Atemluft in Bezug auf den Aerosoldurchlass 22 nach außen und damit zu dem freien Ende des sich abhebenden Abschnitts des Ventilelements 21 geführt, was zu einer günstigeren Strömung in der Mischkammer 3 und zu einer geringeren Auslösekraft für das Ventilelement 21 führt.

Zusätzlich zu der in Figur 5 gezeigten Schrägstellung der Atemluftöffnungen 23 kann eine spiralartige Ausgestaltung, die weiter oben mit Bezug auf Figur 2 beschrieben wurde, auch bei dem Ausführungsbeispielen gemäß den Figuren 4 und 5 vorgesehen werden. Bei der Ausgestaltung gemäß Figur 5 wird die Atemluft dadurch nicht nur nach außen geführt, sondern ihr wird zusätzlich ein Drall aufgeprägt.

Figur 6 zeigt eine Abwandlung des Ausführungsbeispiels gemäß Figur 4, auf dessen Beschreibung auch für Figur 6 Bezug genommen wird. Zur Verdeutlichung der Abwandlung sind in Figur 6 nur solche Bezugszeichen angegeben, die in unmittelbarer Beziehung zu der Abwandlung stehen.

Abweichend von dem Ausführungsbeispiel gemäß Figur 4 ist bei dem Ausführungsbeispiel gemäß Figur 6 der Vorsprung 24a in Bezug auf den Aerosoldurchlass 22 außen, vorzugsweise in der Nähe zum Randbereich 25, angeordnet. In diesem Vorsprung 24a ist die umlaufende Nut 24 so ausgebildet, dass sie sich zum Aerosoldurchlass 22 öffnet. Dementsprechend ist das Ventilelement 21 an einer äußeren Kante in der Nut 24 gehaltert und weist dazu vorzugsweise eine Verdickung 26 an der äußeren Kante auf. Das Ventilelement 21 erstreckt sich mit seinem flexiblen Abschnitt zum Aerosoldurchlass 22 und deckt dadurch die Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 ab. Im übrigen entspricht die Funktionsweise des Ventilelements 21 dieses Ausführungsbeispiels vollständig den zuvor geschilderten Ausführungsbeispielen.

Figur 7 zeigt eine Abwandlung des Ausführungsbeispiels gemäß Figur 6, auf dessen Beschreibung auch für Figur 7 Bezug genommen wird. Zur Verdeutlichung der Abwandlung sind in Figur 7 nur solche Bezugszeichen angegeben, die in unmittelbarer Beziehung zu der Abwandlung stehen.

Abweichend von dem Ausführungsbeispiel gemäß Figur 6 sind bei dem Ausführungsbeispiel gemäß Figur 7 die Atemluftöffnungen 23 nach innen schräg verlaufend ausgebildet. Mit anderen Worten, die Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 erstrecken von der fixierten Stelle des Ventilelements 21 weg, das in der Nut 24 gehaltert ist. Dadurch wird die Atemluft in Bezug auf den Aerosoldurchlass 22 nach innen und damit zu dem freien Ende des sich abhebenden Abschnitts des Ventilelements 21 geführt, was zu einer günstigeren Strömung in der Mischkammer 3 und zu einer geringeren Auslösekraft für das Ventilelement 21 führt.

Zusätzlich zu der in Figur 7 gezeigten Schrägstellung der Atemluftöffnungen 23 kann eine spiralartige Ausgestaltung, die weiter oben mit Bezug auf Figur 2 beschrieben wurde, auch bei dem Ausführungsbeispielen gemäß den Figuren 6 und 7 vorgesehen werden. Bei der Ausgestaltung gemäß Figur 7 wird die Atemluft dadurch nicht nur nach innen geführt, sondern ihr wird zusätzlich ein Drall aufgeprägt.

Figur 8 zeigt ein weiteres Ausführungsbeispiel eines erfindungsgemäßen Einatemventils 20 in einer Darstellung, in der Teile des Aerosolmembrangenerators 2 und der Mischkammer 3 nicht wiedergegeben sind; diesbezüglich wird auf Figur 1 verwiesen. Bei diesem Ausführungsbeispiel ist der Aerosoldurchlass 22 sehr flach ausgebildet; der Bereich mit den Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 ist im wesentlichen in einer Ebene zu der Membran 6 des Aerosolmembrangenerators 2 angeordnet. Dennoch besitzt auch der Aerosoldurchlass 22 dieses Einatemventils 20 erfindungsgemäß einen Bereich, der auf einer Oberfläche des Aerosolmembrangenerators 2 aufliegt und der die Membran längs zumindest einer Dichtlinie 20a umgibt, wodurch die Abdichtung der Mischkammer um die Membran herum sichergestellt ist. Der Erfindung entsprechend ist das Ventilelement 21 so ausgebildet und angeordnet, dass es die Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 während der Ausatemphasen verschließt und während der Einatemphasen freigibt. Zwischen dem Aerosoldurchlass 22 und dem Bereich der Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 ist ein Übergangsbereich 22b ausgebildet, in dem vorzugsweise die umlaufende Nut 24 vorgesehen ist. In Anlehnung an Figur 6 oder 7 kann aber auch außen ein die Nut aufnehmender Vorsprung vorgesehen sein. Die Atemluftdurchtrittsöffnungen 23 können auch bei diesem Ausführungsbeispiel in Anlehnung an die Figuren 5 und 7 entsprechend der Fixierungsstelle des Ventilelements 21 nach außen oder nach innen schräg verlaufen und in Anlehnung an

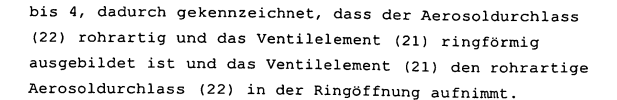
Figur 2 spiralartig ausgebildet sein.

## Patentansprüche

- 1. Inhalationstherapievorrichtung mit
  - a. einem Aerosolmembrangenerator (2),
    - i. mit einem Flüssigkeitsvorratsbehälter (4), in den eine therapeutisch einsetzbare Flüssigkeit (5) einfüllbar ist,
    - ii. mit einer Membran (6), die auf einer Seite mit dem Flüssigkeitsbehälter (4) derart in Verbindung steht, dass eine in den Flüssigkeitsvorratsbehälter eingefüllte Flüssigkeit (5) in Berührung mit einer Seite der Membran (6) gelangt, und
    - iii. mit einem Schwingungsgenerator (7) für die Erzeugung von Schwingungen, durch die eine in den Flüssigkeitsvorratsbehälter eingefüllte Flüssigkeit (5) durch Öffnungen der Membran (6) hindurch auf der anderen Seite der Membran zu einem Aerosol zerstäubt wird,
  - b. einer Mischkammer (3), in die hinein derAerosolmembrangenerator (2) das Aerosol erzeugt, und
  - c. einem Einatemventil (20, 21), das in Einatemphasen den Zustrom von Umgebungsluft in die Mischkammer (3) zulässt und in Ausatemphasen das Austreten des Aerosols aus der Mischkammer (3) verhindert und das

einen Wandabschnitt der Mischkammer (3) bildet,

- i. mit einem Aerosoldurchlass (22), durch den das von dem Membrangenerator erzeugte Aerosol in die Mischkammer (3) gelangt, der mit einem Abschnitt auf einer Oberfläche des Aerosolmembrangenerators (2) die Membran (3) längs zumindest einer Dichtlinie (20a) umschließend angeordnet ist und der sich in die Mischkammer (3) hinein öffnend erstreckt,
- ii. mit zumindest einer
  Atemluftdurchtrittsöffnungen (23), die im
  Bereich um den Aerosoldurchlass (22) angeordnet
  ist, und
- iii. mit einem Ventilelement (21), das im Bereich um den Aerosoldurchlass (22) derart angeordnet ist, dass das Ventilelement (21) die zumindest eine Atemluftdurchtrittsöffnung (23) in Ausatemphasen verschließt und in Einatemphasen freigibt.
- Inhalationstherapievorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass mehrere Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) vorgesehen sind.
- 3. Inhalationstherapievorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass eine umlaufende Nut (24) für die Halterung des Ventilelements (21) vorgesehen ist.
- 4. Inhalationstherapievorrichtung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass für die Halterung in der umlaufenden Nut (24) das Ventilelements (21) eine Verdickung (26) aufweist.
- 5. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der Ansprüche 1



- 6. Inhalationstherapievorrichtung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die umlaufende Nut (24) für die Aufnahme des Ventilelements (21) in der äußeren Mantelfläche des rohrartigen Aerosoldurchlasses (22) vorgesehen ist.
- 7. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der Ansprüche 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, dass der rohrartige Aerosoldurchlass gebildet wird durch eine zylindrische Hülse (22), an deren äußerer Mantelfläche ein die Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) aufnehmender Bereich vorgesehen ist, der sich im wesentlichen senkrecht zur Längsachse der Hülse erstreckt.
- 8. Inhalationstherapievorrichtung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass die zylindrische Hülse (22) konzentrisch zu der Membran (6) angeordnet ist.
- 9. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der Ansprüche 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Ventilelement (21) kreisringförmig ausgebildet ist und die zylindrische Hülse (22) in der Ringöffnung aufnimmt.
- 10. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Aerosoldurchlass (22) in dem der Membran zugewandten Bereich eine Verdickung (22a) aufweist.
- 11. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der

vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sich die eine oder mehreren Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) im wesentlichen parallel zu dem Aerosoldurchlass (22) erstrecken.

- 12. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass die eine oder mehreren Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) in Bezug auf den Aerosoldurchlass (22) spiralartig verlaufen.
- 13. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die eine oder mehreren Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) als Kreisringabschnitte bzw. -segmente gebildet werden.
- 14. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Einatemventil (20) einen Randabschnitt (25) aufweist, der für die Halterung des Einatemventils (20), insbesondere für das Einklemmen zwischen einer Wand (31) des Aerosolgenerators (2) und einer Wand (32) der Mischkammer (3) ausgestaltet ist.
- 15. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die eine oder mehreren Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) allseitig um den Aerosoldurchlass (22) vorgesehen sind.
- 16. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) derart schräg verlaufend ausgestaltet sind, dass die Atemluft von der Fixierungsstelle des Ventilelements (21) weg geführt

wird.

- 17. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Bereich der einen oder mehreren Atemluftdurchtrittsöffnungen (23) im wesentlichen in einer Ebene mit der Membran (6) angeordnet ist.
- 18. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Ventilelement (21) aus einem elastischen Material hergestellt ist.
- 19. Inhalationstherapievorrichtung nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Einatemventil (20) aus einem elastischen Material hergestellt ist.

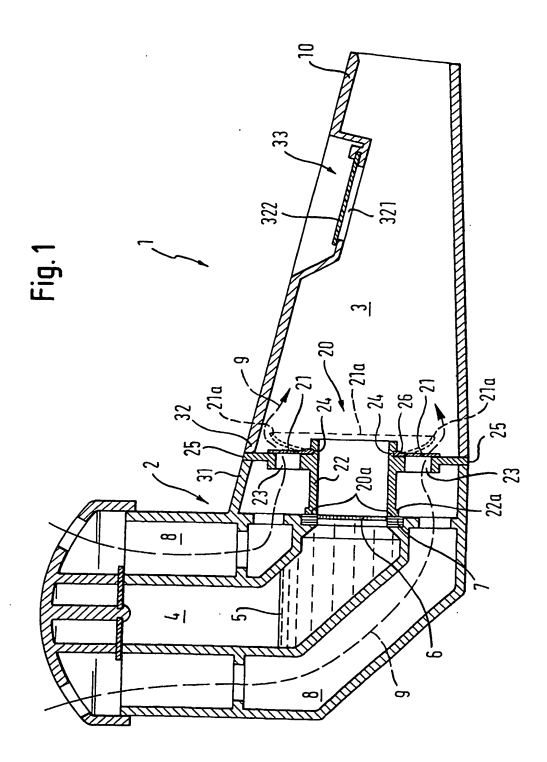


Fig. 2

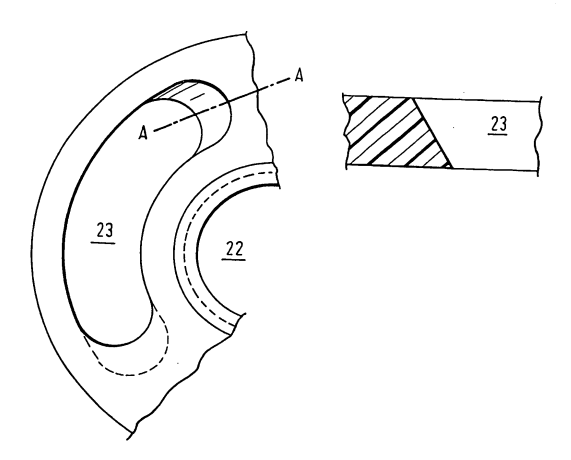


Fig. 3A

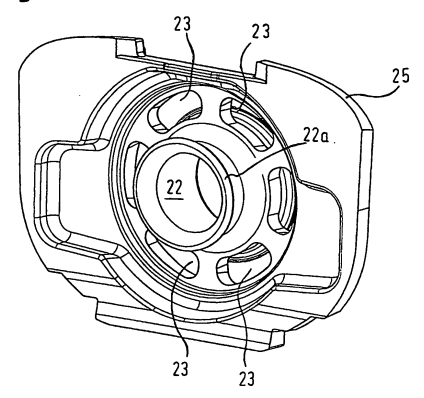


Fig. 3B

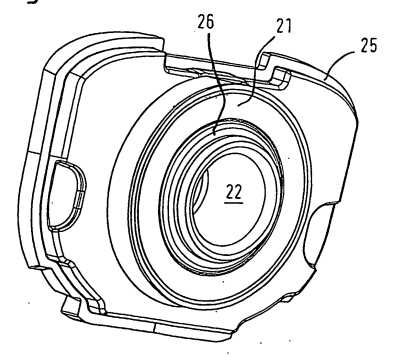
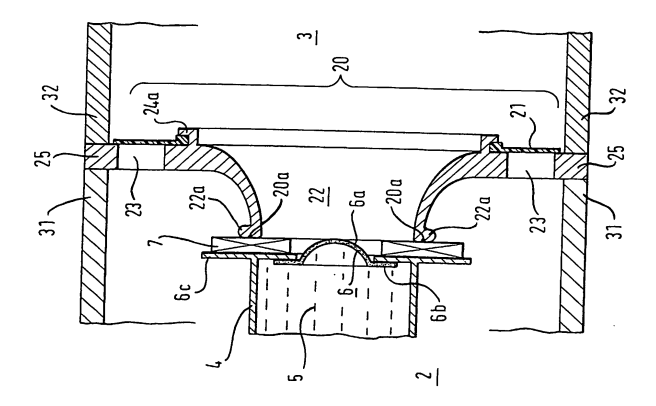


Fig. 2



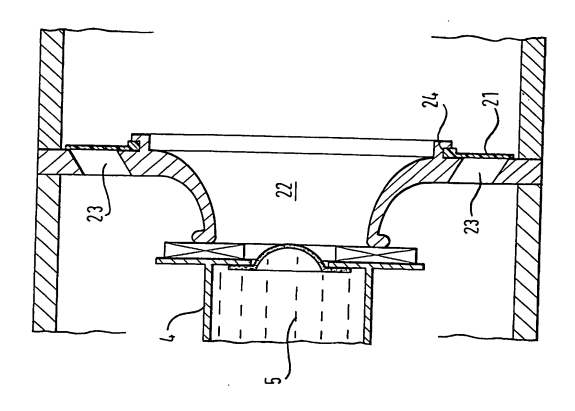


Fig. (

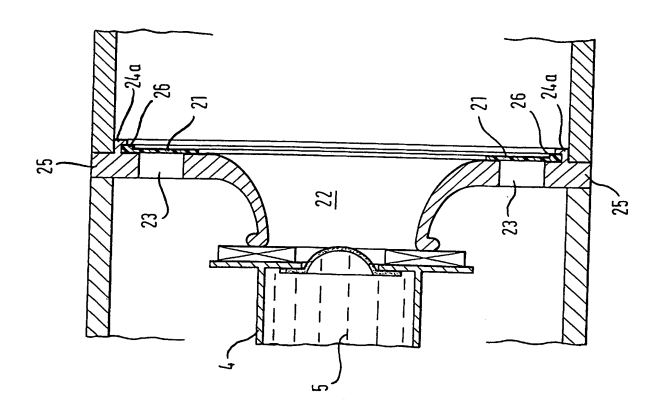
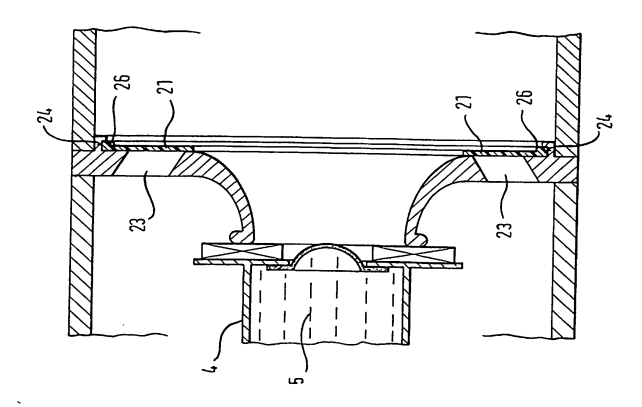
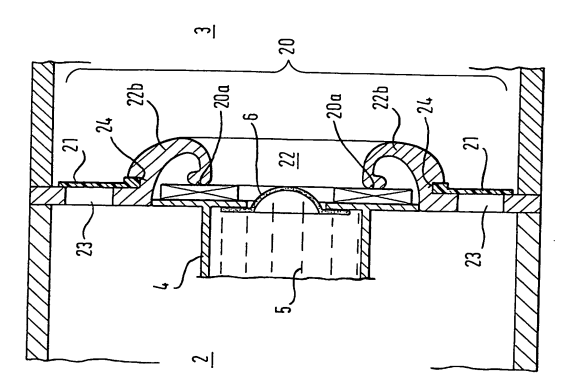


Fig. .



-<u>:</u> ق





Intermional Application No
PCT/EP 03/13959

### A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61M15/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61M Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ° Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Υ US 6 062 212 A (BARNES PAUL ET AL) 1,2 16 May 2000 (2000-05-16) column 3, line 22 - column 4, line 33; figure 1 US 6 412 481 B1 (BIENVENU ROBERT ET AL) 1,2 2 July 2002 (2002-07-02) column 3, line 39 - column 4, line 13; figure 1 Α WO 98/32479 A (ABRAMS ANDREW L ; GUMASTE 1 ANAND V (US)) 30 July 1998 (1998-07-30) page 16, line 10 - page 17, line 15: figure 9A Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) \*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the case. \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means \*P\* document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed in the art. "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 23 April 2004 03/05/2004 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Zeinstra, H Fax: (+31-70) 340-3016





Intermonal Application No PCT/EP 03/13959

	PCT/EP 03/13959		
Chauson of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
DE 199 53 317 C1 (PARI GMBH) 1 February 2001 (2001-02-01) cited in the application column 3, line 47 - column 4, line 63; figure 3		1,2	
DE 100 22 795 A (PARI GMBH) 29 November 2001 (2001-11-29)			
	1 February 2001 (2001-02-01) cited in the application column 3, line 47 - column 4, line 63; figure 3  DE 100 22 795 A (PARI GMBH) 29 November 2001 (2001-11-29)	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  DE 199 53 317 C1 (PARI GMBH) 1 February 2001 (2001-02-01) cited in the application column 3, line 47 - column 4, line 63; figure 3  DE 100 22 795 A (PARI GMBH) 29 November 2001 (2001-11-29)	



information on patent family members

Internal Application No PCT/EP 03/13959

Patent document cited in search report	Ì	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 6062212	Α	16-05-2000	GB	2272389	Α	18-05-1994
			AU	670342	B2	11-07-1996
			AU	5341894	Α	24-05-1994
			CA	2144752	A1	11-05-1994
			CN	1101004	A,B	05-04-1995
			DΕ	69316999	D1	19-03-1998
			DE	69316999	T2	20-08-1998
			ΕP	0682570		22-11-1995
			ES	2113000		16-04-1998
			FΙ	951490		29-03-1995
			WO	9409912		11-05-1994
			JP	3241729	B2	25-12 <b>-</b> 2001
			JP	8502689	T	26-03-1996
			KR	264246	B1 	16-08-2000
US 6412481	B1	02-07-2002	US	2002134384	A1	26-09-2002
			US	2003062047	A1	03-04-2003
			US	2003209247	A1	13-11-2003
			US	6510846	B1	28-01-2003
WO 9832479	Α	30-07-1998	US	5694920	Α	09-12-1997
			ΑU	3214097		18-08-1998
			WO	9832479	A1	30-07-1998
DE 19953317		01-02-2001	AU	1234801	A	06-06-2001
			ΑŲ	1698301	Α	14-05-2001
			CA	2389936	A1	17-05-2001
			WO	0132246		10-05-2001
			ΕP	1227856		07-08-2002
			JP	2003513719		15-04-2003
			NZ	518782		31-10-2003
			WO	0134232	A1	17-05-2001
DE 10022795	Α	29-11-2001	DE	10022795	A1	29-11-2001
			ΑU	6900201	Α	20-11-2001
			WO	0185241	A1	15-11-2001





		PCI/ER	03/13959
A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61M15/00		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	issifikation und der (PK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchies IPK 7	ner Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb A61M	ole)	
	rle aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s		
EPO-In	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (f	Name der Datenbank und evtl. verwe	ndete Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	US 6 062 212 A (BARNES PAUL ET A 16. Mai 2000 (2000-05-16) Spalte 3, Zeile 22 - Spalte 4, Ze Abbildung 1	·	1,2
Y	US 6 412 481 B1 (BIENVENU ROBERT 2. Juli 2002 (2002-07-02) Spalte 3, Zeile 39 - Spalte 4, Ze Abbildung 1	•	1,2
A	WO 98/32479 A (ABRAMS ANDREW L; ANAND V (US)) 30. Juli 1998 (1998 Seite 16, Zeile 10 - Seite 17, Ze Abbildung 9A	3-07-30)	1
	_	-/	
entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamille	
"A" Veröffer aber ni "E" ätteres i	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sonde	h dem Internationalen Anmeldedatum entlicht worden ist und mit der ern nur zum Verständnis des der inzips oder der ihr zugrundeliegenden
"L" Veröffen schein andere soll ode	dedatum veröffentlicht worden ist tlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung betegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	*X* Veröffentlichung von besonderer kann allein aufgrund dieser Verö	Bedeutung: die beanspruchte Erfindung
*O* Veröffer eine Be *P* Veröffer dem be	unn) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	rangken berunend betrachter ng mit einer oder mehreren anderen orie in Verbindung gebracht wird und mann nahellegend ist selben Patentfamitie ist	
Datum des A	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des international	en Recherchenberichts
23	3. April 2004	03/05/2004	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmåchtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Zeinstra, H	





0.00		T/EP 03/13959			
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.			
A	DE 199 53 317 C1 (PARI GMBH) 1. Februar 2001 (2001-02-01) in der Anmeldung erwähnt Spalte 3, Zeile 47 - Spalte 4, Zeile 63; Abbildung 3	1,2			
<b>A</b>	DE 100 22 795 A (PARI GMBH) 29. November 2001 (2001-11-29)				
:					

D

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentiamilie genoren

intermonales Aktenzeichen PCT/EP 03/13959

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokum	ent	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie			Datum der Veröffentlichung
US 6062212		16-05-2000	GB	2272389	Δ	18-05-1994
00 0002212	^	10 03 2000	AU	670342		11-07-1994
			AU	5341894		24-05-1996
			CA	2144752		
			CN	1101004		11-05-1994
			DE	69316999		05-04-1995
			DE	69316999		19-03-1998
			EP			20-08-1998
			ES	0682570		22-11-1995
			FI	2113000		16-04-1998
				951490		29-03-1995
			WO	9409912		11-05-1994
			JP	3241729		25-12-2001
			JP	8502689		26-03-1996
			KR	264246	R1	16-08-2000
US 6412481	B1	02-07-2002	US	2002134384	A1	26-09-2002
			US	2003062047	A1	03-04-2003
			US	2003209247	A1	13-11-2003
			US	6510846	B1	28-01-2003
WO 9832479	Α	30-07-1998	US	5694920	A	09-12-1997
			ΑU	3214097		18-08-1998
			WO	9832479		30-07-1998
DE 19953317	C1	01-02-2001	AU	1234801	Α	06-06-2001
			AU	1698301	Ä	14-05-2001
			CA	2389936		17-05-2001
			WO	0132246		10-05-2001
			ĒΡ	1227856		07-08-2002
			ĴΡ	2003513719		15-04-2003
			NZ	518782		31-10-2003
			WO	0134232		17-05-2001
DE 10022795	 A	29-11-2001	DE	10022795	 A1	29-11-2001
-	-		AU	6900201		20-11-2001
			WO	0185241		15-11-2001